(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 10. Januar 2002 (10.01.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/02545 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7:

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/07717

C07D 301/32

(22) Internationales Anmeldedatum:

5. Juli 2001 (05.07.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 6. Juli 2000 (06.07.2000) 100 32 885.7

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67065 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): TELES, Joaquim, Henrique [PT/DE]; Reiherstrasse 29 a, 67166 Otterstadt (DE). REHFINGER, Alwin [DE/DE]; Rosenstrasse 10, 67112 Mutterstadt (DE). BABLER, Peter [DE/DE]; Maria-Mandel-Strasse 18, 68519 Viernheim (DE). WENZEL, Anne [DE/DE]; Potsdamer Ring 14, 76344 Eggenstein-Leopoldshafen (DE). REIBER, Norbert [DE/DE]; Liebfrauenstrasse 1c, 68259 Mannheim (DE). RUDOLF, Peter [DE/DE]; Rautenthalermühle 12, 68526 Ladenburg (DE).

(74) Anwalt: ISENBRUCK, Gunter; Bardehle, Pagenberg, Dost, Altenburg, Geissler, Isenbruck, Theodor-Heuss-Anlage 12, 68165 Mannheim (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

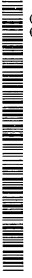
Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen

(54) Title: METHOD FOR THE PRODUCTION OF PROPYLENE OXIDE

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON PROPYLENOXID

(57) Abstract: The invention relates to a method for the production of propylene oxide in the presence of methanol, during which propylene oxide is separated off from a mixture, comprising propylene oxide and methanol and the resulting mixture comprising methanol is worked up. The invention is characterised in that on working up, methanol is separated from a mixture containing methanol and methyl formate.

(57) Zusammenfassung: Verfahren zur Herstellung von Propylenoxid in Gegenwart von Methanol, in dem aus einem Gemisch, umfassend Propylenoxid und Methanol, Propylenoxid abgetrennt wird und das resultierende Gemisch, umfassend Methanol, aufgearbeitet wird, dadurch gekennzeichnet, daß bei der Aufarbeitung aus einem Gemisch, umfassend Methanol und Methylformiat, Methanol abgetrennt wird.



Verfahren zur Herstellung von Propylenoxid

- Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Propylenoxid, bei dem Methanol eingesetzt wird. Im Rahmen des erfindungsgemäßen Verfahrens wird Methanol aufgearbeitet und dabei aus einem Gemisch, das Methanol und Methylformiat enthält, abgetrennt.
- In den gängigen Verfahren des Standes der Technik, in denen Propylenoxid in Gegenwart von Methanol hergestellt wird, entsteht im Regelfall in mindestens einer Verfahrensstufe aus Methanol und/oder aus Propylenoxid Methylformiat. Insbesondere tritt dann das Problem auf, daß das Wertprodukt Propylenoxid von dem unerwünschten Nebenprodukt Methylformiat abgetrennt werden muß und aufgrund der dicht beieinanderliegenden Siedepunkte dieser beiden Verbindungen ein hoher apparativer Aufwand zur Trennung erforderlich ist. Bei den diesbezüglich im Normalfall eingesetzten Destillationsverfahren sind demgemäß beispielsweise Extraktivdestillationsverfahren notwendig, um die geforderten Wertproduktreinheiten zu gewährleisten.
- Solche aufwendigen Verfahren zur Abtrennung von Methylformiat aus Propylenoxid sind beispielsweise in der US-A 5,107,002 oder in der US-A 5,106,458 beschrieben.
 - Eine der vorliegenden Erfindung zugrundeliegende Aufgabe war es daher, ein Verfahren bereitzustellen, das einen geringeren apparativen Aufwand ermöglicht und eine effizientere und kostengünstigere Herstellung von Propylenoxid gewährleistet.

25

30

Daher betrifft die vorliegende Erfindung ein Verfahren zur Herstellung von Propylenoxid in Gegenwart von Methanol, in dem aus einem Gemisch, umfassend Propylenoxid und Methanol, Propylenoxid abgetrennt wird und das resultierende Gemisch, umfassend Methanol, aufgearbeitet wird, dadurch gekennzeichnet, daß bei der Aufarbeitung aus einem Gemisch, umfassend Methanol und Methylformiat, Methanol abgetrennt wird.

Die Abtrennung des Methanols aus dem Gemisch, umfassend Methylformiat und Methanol, kann hierbei prinzipiell gemäß allen denkbaren Verfahren bewerkstelligt werden, solange gewährleistet ist, daß die Reinheit des abgetrennten Methanols den gestellten Anforderungen genügt.

5

Unter anderem sind hierbei chemische Methoden zu nennen. Beispielsweise ist es etwa möglich, das Gemisch, umfassend Methanol und Methylformiat, mit einem geeigneten basischen Ionentauscher in Kontakt zu bringen, wodurch Methanol entsteht und das Formiat am Ionentauscher verbleibt. Dieses Verfahren ist unter anderem in der US-A 5,107,002 beschrieben.

10

15

Weiter kann das Gemisch, umfassend Methanol und Methylformiat, mit einer Base behandelt werden, wobei das Methylformiat hydrolisiert wird. Dabei sind sämtliche Basen verwendbar, durch die die Hydrolyse des Methylformiats erreicht werden kann. Bevorzugt werden starke Basen eingesetzt. Als besonders bevorzugte Basen sind im Rahmen der vorliegenden Erfindung Salze von Säuren zu nennen, die schwächere Säuren als Ameisensäure sind. Unter anderem bevorzugt sind hierbei etwa Alkali- und Erdalkalihydroxide oder Alkalisalze von Alkoholen oder Phenolen zu nennen. Selbstverständlich können auch Mischungen aus zwei oder mehr dieser Basen eingesetzt werden.

20

Weiter bevorzugt sind zur Abtrennung von Methanol aus dem Gemisch, umfassend Methanol und Methylformiat, physikalische Methoden wie beispielsweise Destillationsverfahren.

25

Unter diesen sind beispielsweise Extraktivdestillationsverfahren möglich, wie sie aus dem Stand der Technik bekannt und beispielsweise in der oben genannten US-A 5,107,002 aufgeführt sind.

Bevorzugt werden jedoch Destillationsverfahren eingesetzt, die apparativ weniger aufwendig zu realisieren sind als die genannten Extraktionsdestillationsverfahren.

Bevorzugt wird ein Destillationsverfahren, in dem eine oder mehrere Kolonnen, weiter bevorzugt eine Kolonne, eingesetzt wird. Wird eine Kolonne eingesetzt, so weist diese mindestens 5, bevorzugt mindestens 10 und insbesondere mindestens 20 theoretische Böden auf.

5

Die Drücke, bei denen bevorzugt gearbeitet wird, liegen im allgemeinen im Bereich von 0.2 bis 50 bar, bevorzugt im Bereich von 1,5 bis 30 bar und insbesondere im Bereich von 2,0 bis 20 bar.

Die Kopf- und Sumpftemperaturen werden vom gewählten Druck eindeutig bestimmt. In 10 einer besonders bevorzugten Ausführungsform wird diese Kolonne, die ungefähr 20 theoretische Trennstufen aufweist, im allgemeinen im Bereich von 0,2 bis 50 bar, bevorzugt im Bereich von 1,5 bis 30 bar und ganz besonders bevorzugt im Bereich von 2,0 bis 20 bar betrieben. Als Kopfprodukt erhält man ein Gemisch, umfassend Methylformiat und einen geringen Anteil des im Feed enthaltenen Methanols. Im allgemeinen weist das erhaltene 15 Gemisch einen Methanolanteil von weniger als 80 Gew.-%, bevorzugt von weniger als 50 Gew.-% und besonderes bevorzugt von weniger als 20 Gew.-% auf.

Daher betrifft die vorliegende Erfindung auch ein Verfahren, wie oben beschrieben, das dadurch gekennzeichnet ist, daß die Abtrennung des Methanols aus dem Gemisch, umfas-20 send Methanol und Methylformiat, in einer Destillationskolonne mit mindestens 5 theoretischen Böden bei Drücken im Bereich von 0,2 bis 50 bar durchgeführt wird.

Weiter ist es denkbar, daß das Gemisch, umfassend Methanol und Methylformiat, neben Methylformiat zusätzlich weitere Komponenten aufweist. Der Begriff "Komponenten" 25 bezeichnet hierbei sowohl reine Verbindungen als auch Azeotrope, die einen Siedepunkt aufweisen, der niedriger ist als der Siedepunkt von Methanol. Als solche Komponenten sind unter anderem beispielhaft Acetaldehyd, 1,1-Dimethoxyethan, Propionaldehyd, 1,1-Dimethoxypropan, Aceton oder 2,4-Dimethyl-1,3-dioxolan zu nennen. Diese können ebenfalls im Rahmen der Aufarbeitung aus dem Gemisch abgetrennt werden. 30

5

10

15

20

25

30

So ist es möglich, diese Nebenprodukte vor der Trennung des Methanols von Methylformiat durch eine oder mehrere geeignete physikalische oder chemische Methoden aus dem Gemisch abzutrennen. Ebenso ist es möglich, zuerst Methanol aus dem Gemisch abzutrennen, wobei ein Gemisch resultieren kann, das Methanol und mindestens eine Verunreinigung enthält. In diesem Fall können sich an die Abtrennung von Methanol aus dem Gemisch eine oder mehrere Abtrennstufen anschließen, in denen Methanol von der mindestens einen Verunreinigung abgetrennt wird. Ebenso kann nach der Abtrennung von Methanol aus dem Gemisch ein Gemisch resultieren, das Methylformiat und eine oder mehrere Verunreinigungen enthält. Auch dieses kann, falls erforderlich, durch eine oder mehrere geeignete physikalische oder chemische Methoden in seine Bestandteile getrennt werden. Die Bestandteile können dann getrennt oder zusammen einem oder mehreren weiteren Verfahren als Edukte zugeführt oder thermisch verwertet werden.

Je nach chemischer Natur der Verunreinigungen ist es auch möglich, Methanol derart aus dem Gemisch abzutrennen, daß sowohl Methylformiat als auch die mindestes eine Verunreinigung in einem einzigen Verfahrensschritt von Methanol abgetrennt werden.

Durch die wie oben beschriebene, erfindungsgemäß bevorzugt eingesetzte Destillation wird dabei eine Methanolfraktion erhalten, die einen Gehalt an Methylformiat von im allgemeinen weniger als 500 ppm, bevorzugt weniger als 100 ppm und insbesondere bevorzugt weniger als 20 ppm aufweist.

Demgemäß betrifft die vorliegende Erfindung auch ein Verfahren, wie oben beschrieben, das dadurch gekennzeichnet ist, daß das im Rahmen der Aufarbeitung abgetrennte Methanol einen Gehalt an Methylformiat von weniger als 500 ppm aufweist.

In Abhängigkeit von den Anforderungen, die an die Reinheit der Methanolfraktion gestellt werden, können Reste von anderen Komponenten wie beispielsweise Acetaldehyd, 1,1-Dimethoxyethan, Propionaldehyd, 1,1-Dimethoxypropan, Aceton oder 2,4-Dimethyl-1,3-dioxolan, die im Anschluß an die destillative Aufarbeitung in der Methanolfraktion ver-

bleiben, durch eine oder mehrere geeignete Maßnahmen wie beispielsweise eine oder mehrere weitere Destillationen von Methanol abgetrennt werden.

Im allgemeinen ist es völlig ausreichend, wenn die Konzentration jeder einzelnen Nebenkomponente im Methanol unter 1 Gew.-% liegt und die Summe aller Nebenkomponenten 5 Gew.-% nicht überschreitet.

Das derart von Methylformiat abgetrennte Methanol kann wiederverwendet werden, wobei es prinzipiell denkbar ist, das Methanol in das Verfahren zur Herstellung des Propylenoxides rückzuführen oder bei Bedarf einem davon unterschiedlichen Verfahren, in dem Methanol als Lösungsmittel oder als Edukt oder in sonstiger Funktion benötigt wird, zuzuführen. Selbstverständlich ist es denkbar, den Methanolstrom, der aus der erfindungsgemäßen Abtrennung resultiert, in zwei oder mehr Ströme aufzuteilen und jeden Strom einem anderen Verfahren zuzuführen.

15

20

10

5

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens wird das Methanol, das von Methylformiat und gegebenenfalls von einem oder mehreren Nebenprodukten oder Verunreinigungen getrennt wurde, wie oben beschrieben in das Verfahren zur Herstellung des Propylenoxides rückgeführt. Unter anderem bevorzugt wird das Methanol in einen Puffertank gepumpt und daraus in das Verfahren eingeschleust.

Demgemäß betrifft die vorliegende Erfindung auch ein Verfahren, wie oben beschrieben, das dadurch gekennzeichnet ist, daß das im Rahmen der Aufarbeitung von Methylformiat abgetrennte Methanol in das Verfahren rückgeführt wird.

25

Die Herstellung des Propylenoxides kann prinzipiell nach sämtlichen Verfahren durchgeführt werden, die in Gegenwart von Methanol durchgeführt werden.

In einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens wird das Propylenoxid in Gegenwart von Methanol in mindestens einer Reaktionsstufe aus Propen und Wasserstoffperoxid hergestellt, wobei ein Gemisch resultiert, das Methanol, Propylenoxid und Wasser enthält.

5

Die Umsetzung von Propen mit Wasserstoffperoxid kann dabei nach sämtlichen geeigneten Methoden erfolgen. Beispielsweise kann die Propylenoxidherstellung in einem Batch-Prozeß oder kontinuierlich durchgeführt werden.

Hinsichtlich der kontinuierlichen Verfahren sind wiederum sämtliche geeigneten Reakto-10 ranordnungen denkbar. So kann beispielsweise das Propylenoxid in einer Kaskade aus zwei oder mehr Reaktoren, die seriell miteinander verbunden sind, hergestellt werden. Ebenso sind Verfahren denkbar, in denen parallel angeordnete Reaktoren eingesetzt werden. Auch Kombinationen dieser Verfahren sind möglich. Im Falle, daß zwei oder mehr Reaktoren in Serie geschaltet sind, können zwischen den Reaktoren auch geeignete Zwi-15 schenbehandlungen wie vorgesehen werden. Unter anderem sei in diesem Zusammenhang auf die PCT/EP99/05740 und die DE-A 100 15 246.5 verwiesen, die bezüglich Reaktoranordnung und Zwischenbehandlung vollumfänglich durch Bezugnahme in den Kontext

der vorliegenden Anmeldung einbezogen werden.

20

25

30

Weiter können im Laufe der Herstellung des Propylenoxides aus Propen und Wasserstoffperoxid während des Verfahrens Temperatur und Druck des Reaktionsmediums geändert werden. Ebenso können der pH-Wert und die Temperatur des Reaktionsmediums geändert werden. Weiter ist es möglich, zusätzlich zu pH-Wert und Temperatur des Reaktionsmediums zusätzlich den Druck zu ändern, unter dem die Reaktion stattfindet. Diesbezüglich sei auf die DE-A 199 36 547.4 verwiesen, die diesbezüglich vollumfänglich durch Bezugnahme in den Kontext der vorliegenden Anmeldung einbezogen wird.

Das Gemisch, das aus der Herstellung des Propylenoxides aus Propen und Wasserstoffperoxid resultiert und Methanol, Propylenoxid und Wasser umfaßt, wird im Rahmen des er-

findungsgemäßen Verfahrens bevorzugt derart aufgearbeitet, daß zunächst Propylenoxid abgetrennt wird.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform betrifft die vorliegende Erfindung daher ein Verfahren, wie oben beschrieben, in dem

- (i) in mindestens einer Reaktionsstufe Propylenoxid aus Propen und Wasserstoffperoxid in Gegenwart von Methanol hergestellt wird, wobei ein Gemisch (Gi) erhalten wird, das Methanol, Propylenoxid und Wasser umfaßt,
- (ii) aus dem Gemisch (Gi) das Propylenoxid abgetrennt wird, wobei ein Gemisch (Gii) erhalten wird, das Methanol und Wasser umfaßt,
 - (iii) aus dem Gemisch (Gii) Wasser abgetrennt wird, wobei ein Gemisch (Giii) erhalten wird, das Methanol und Methylformiat umfaßt,
 - (iv) aus dem Gemisch (Giii) Methanol abgetrennt und
 - (v) das gemäß (iv) abgetrennte Methanol in (i) rückgeführt wird.

15

20

25

30

10

Die Abtrennung von Wasser gemäß (iii) aus dem Gemisch (Gii) wird im erfindungsgemäßen Verfahren bevorzugt destillativ durchgeführt, wobei eine oder auch mehrere Destillationskolonnen verwendet werden können. Bevorzugt werden eine oder zwei Destillationskolonnen eingesetzt. Im Falle, daß keine Wärmerückgewinnung nötig ist, wird bevorzugt eine Destillationskolonne eingesetzt. Zwei oder auch mehr Destillationskolonnen werden bevorzugt dann eingesetzt, wenn eine besonders gute Wärmeintegration im Verfahren gewährleistet werden soll.

Hinsichtlich der physikalischen Parameter wie Temperatur oder Druck bestehen bei der destillativen Abtrennung von Wasser aus dem Gemisch (Gii) keine besonderen Einschränkungen. Wird im erfindungsgemäßen Verfahren zur Abtrennung des Wassers aus dem Gemisch (Gii) nur eine Kolonne eingesetzt, so weist diese bevorzugt mindestens 5, bevorzugt mindestens 20 und weiter bevorzugt mindestens 30 theoretische Böden auf. Bevorzugt wird die Destillation bei Drücken im Bereich von 0,5 bis 40 bar, bevorzugt von 1,0 bis 20 bar und besonders bevorzugt von 2,0 bis 15 bar durchgeführt.

Werden im erfindungsgemäßen Verfahren zur Abtrennung des Wassers aus dem Gemisch (Gii) zwei Kolonnen eingesetzt, dann werden die Drücke so gewählt, daß mit der Kondensationswärme am Kopf der Kolonnen andere Prozeßströme aufgeheizt werden können. Dies wird beispielsweise dadurch erreicht, daß der Kondensator mindestens einer Kolonne mit beispielsweise Wasser gekühlt wird und das aus der Kühlung resultierende Warmwasser oder der aus der Kühlung resultierende Dampf zur Beheizung eines oder mehrerer Schritte des erfindungsgemäßen Verfahrens oder auch eines oder mehrerer anderer Verfahren eingesetzt wird.

Bevorzugt wird die erste Destillationskolonne bei Drücken im Bereich von 0,5 bis 40 bar und bevorzugt von 1 bis 20 bar durchgeführt. In einer möglichen Ausführungsform wird die erste Kolonne bei einem höheren Druckniveau betrieben als die zweite Kolonne. In diesem Fall wird der Sumpf der zweiten Kolonne mit dem Kondensat der ersten Kolonnen beheizt. In einer bevorzugten Ausführungsform wird die erste Kolonne bei einem niedrigeren Druckniveau betrieben als die zweite Kolonne. In diesem Fall wird der Sumpf der ersten Kolonne mit dem Kondensat der zweiten Kolonne beheizt.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform werden die erste Kolonne bei Drücken im Bereich von 4 bis 9 bar und weiter bevorzugt im Bereich von 6 bis 8 bar und die zweite im Bereich von 11 bis 16 bar und weiter bevorzugt im Bereich von 12 bis 14 bar betrieben. Im Kopf der ersten Kolonne werden im allgemeinen 20 bis 80 %, bevorzugt 30 bis 70 % und besonders bevorzugt 40 bis 60 % des im Gemisch (Gii) enthaltenen Methanols zusammen mit Methylformiat über Kopf abgetrennt. Das Gemisch, das über Sumpf aus der ersten Kolonne erhalten wird, wird komprimiert und als Feed für die zweite Kolonne verwendet. Das Kopfprodukt der zweiten Kolonne umfaßt das restliche Methanol und Methylformiat und das Sumpfprodukt umfaßt Wasser. Das Kopfprodukt der ersten Kolonne und das Kopfprodukt der zweiten Kolonne werden zum Gemisch (Giii) vereinigt.

20

25

30

Sowohl im Fall der Wasserabtrennung in zwei Kolonnen als auch im Fall der Wasserabtrennung in einer Kolonne werden die Trennbedingungen besonders bevorzugt so gewählt, dass der Wassergehalt im Gemisch (Giii) im allgemeinen weniger als 3 Gew.-%, bevor-

zugt weniger als 1 Gew.-% und besonders bevorzugt weniger als 0,3 Gew.-% beträgt. Weiter bevorzugt werden die Trennbedingungen derart gewählt, daß der Methanolgehalt im Sumpfabzug weniger als 5 Gew.-%, bevorzugt weniger als 1 Gew.-% und besonders bevorzugt weniger als 0,2 Gew.-% beträgt.

5

Der Sumpfabzug kann daneben als weitere Komponenten unter anderem beispielsweise Methoxypropanole, Propylenglykol, Ameisensäure, Dipropylenglykolemonomethylether, Formaldehyd enthalten.

- Daher betrifft die vorliegende Erfindung auch ein Verfahren, wie oben beschrieben, das 10 dadurch gekennzeichnet ist, daß das Wassers gemäß (iii) destillativ abgetrennt wird, wobei
 - (w) aus dem Gemisch (Gii) in einer ersten Destillationskolonne über Kopf ein Gemisch (Gw) abgetrennt wird, das hauptsächlich Methanol und Methylformiat umfaßt,
- das aus der ersten Destillationskolonne über Sumpf erhaltene Gemisch als Feed einer zweiten Destillationskolonne zugeführt wird, 15
 - aus der zweiten Destillationskolonne über Kopf ein Gemisch (Gy) erhalten wird, das (y) hauptsächlich Methanol und Methylformiat umfaßt, und
 - die Gemische (Gw) und (Gy) unter Erhalt des Gemisches (Giii) vereinigt werden. (z)
- Wie oben beschrieben, wird erfindungsgemäß aus dem Gemisch (Gi) zunächst das in (i) 20 hergestellte Propylenoxid abgetrennt, bevor aus dem resultierenden Gemisch (Gii) Wasser abgetrennt wird. Auch diese Abtrennung kann generell durch sämtliche geeigneten Verfahren erfolgen, wobei wiederum eine destillative Abtrennung bevorzugt ist.
- Enthält hierbei das Gemisch (Gi) kein oder vernachlässigbar wenig Propen, das in (i) nicht 25 umgesetzt wurde, so ist es prinzipiell möglich, aus dem Gemisch (Gi) in (ii) direkt Propylenoxid abzutrennen.

PCT/EP01/07717 10

Im allgemeinen wird jedoch im erfindungsgemäßen Verfahren das Gemisch (Gi) soviel nicht-umgesetztes Propen enthalten, daß dessen Abtrennung notwendig ist. In diesem Fall wird das Verfahren bevorzugt derart durchgeführt, daß in einem ersten Schritt nichtumgesetztes Propen aus dem Gemisch (Gi) abgetrennt wird und aus dem resultierenden Gemisch, das Propylenoxid enthält, das Propylenoxid abgetrennt wird.

Demgemäß betrifft die vorliegende Erfindung auch ein Verfahren, wie oben beschrieben, das dadurch gekennzeichnet ist, daß die Abtrennung des Propylenoxids gemäß (ii) in mindestens zwei Stufen (a) und (b) erfolgt, wobei

- aus dem Gemisch (Gi), das zusätzlich zu Methanol, Propylenoxid und Wasser in (i) 10 (a) nicht umgesetztes Propen umfaßt, Propen unter Erhalt eines Gemisches (Ga), umfassend Methanol, Propylenoxid und Wasser, abgetrennt wird und
 - aus dem Gemisch (Ga) Propylenoxid unter Erhalt des Gemisches (Gii) abgetrennt (b) wird.

15

20

5

Während für diese Abtrennungen gemäß (a) und (b) wiederum sämtliche geeigneten Methoden möglich sind, sind destillative Verfahrensführungen bevorzugt.

Prinzipiell können, wie oben beschrieben, beispielsweise Propen und Propylenoxid in einer einzigen Destillationskolonne aus dem Gemisch (Gi) abgetrennt werden, wobei beispielsweise das Propylenoxid über den Seitenabzug und das Propen über Kopf abgetrennt werden, wobei dann über Sumpf ein Gemisch, umfassend Methanol und Wasser, erhalten wird.

Bevorzugt wird jedoch der Einsatz von mindestens zwei voneinander getrennten Kolon-25 nen, wobei in mindestens einer Kolonne das Propen bevorzugt über Kopf abgezogen wird und über Sumpf ein Gemisch (Ga) erhalten wird, das Propylenoxid, Methanol und Wasser enthält. In mindestens einer weiteren Kolonne wird aus dem Gemisch (Ga) Propylenoxid bevorzugt über Kopf abgetrennt, wobei über Sumpf das Gemisch (Gii) erhalten wird.

Bevorzugt ist ein Verfahren, in dem die destillative Abtrennung gemäß (a) in einer Kolonne mit im allgemeinen mindestens 5, bevorzugt mindestens 10 und besonders bevorzugt mindestens 15 theoretischen Böden bei Drücken im Bereich von im allgemeinen 0,2 bis 25 bar, bevorzugt von 0,5 bis 5 bar und besonders bevorzugt bei ungefähr 1 bar erfolgt. Die Temperatur, bei der Propen über Kopf abgetrennt wird, liegt hierbei besonders bevorzugt bei ungefähr 25 °C bei dem besonders bevorzugten Druck von ungefähr 1 bar. Die Temperatur, bei der das Gemisch, umfassend Methanol, Wasser und Propylenoxid über Sumpf abgetrennt wird, liegt hierbei besonders bevorzugt bei ungefähr 63 °C bei dem besonders bevorzugten Druck von ungefähr 1 bar.

10

15

5

Was die destillative Abtrennung gemäß (b) anbelangt, so finden im erfindungsgemäßen Verfahren bevorzugt Verfahrensführungen Anwendung, bei denen in einer Kolonne mit im allgemeinen mindestens 20, bevorzugt mindestens 40 und besonders bevorzugt mindestens 60 theoretischen Böden bei Drücken von im allgemeinen im Bereich von 0,3 bis 10 bar, bevorzugt von 0,5 bis 5 bar und besonders bevorzugt von 0,6 bis 1,2 bar gearbeitet wird. Die Temperatur, bei der Propylenoxid über Kopf abgetrennt wird, liegt hierbei bei einem Druck von ungefähr 0,75 bar bei ungefähr 26 °C. Die Temperatur, bei der das Gemisch, umfassend Methanol und Wasser über Sumpf abgetrennt wird, liegt hierbei bei einem Druck von ungefähr 0,75 bar bei ungefähr 67 °C.

20

30

Daher betrifft die vorliegende Erfindung auch ein Verfahren, wie oben beschrieben, das dadurch gekennzeichnet ist, daß die Abtrennungen gemäß (a) und (b) destillativ bei

- (a) einem Druck im Bereich von 0,2 bis 25 bar in einer Kolonne mit mindestens 5 theoretischen Böden und
- 25 (b) einem Druck im Bereich von 0,3 bis 10 bar in einer Kolonne mit mindestens 20 theoretischen Böden

erfolgen.

Das gemäß (a) abgetrennte Propen wird in einer besonders bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens wieder als Edukt in (i) rückgeführt. Hierbei tritt unter

Umständen das Problem auf, daß beim Abtrennen des Propens als Leichtsiederfraktion, wie oben beschrieben, sich in der Leichtsiederfraktion Sauerstoff in einer Konzentration ansammeln kann, die die Leichtsiederfraktion zu einem zündfähigen Gemisch macht. Dadurch kann ein ernstes Sicherheitsrisiko entstehen, wenn Propen destillativ von der Leichtsiederfraktion abgetrennt wird und in (i) rückgeführt wird. Dieses Problem kann beispielsweise dadurch gelöst werden, daß Propen destillativ aus dem Leichtsiedergemisch entfernt wird und im oberen Teil der dafür verwendeten Trenneinrichtung ein inerter Stoff mit einem Siedepunkt, der niedriger als der des Propens ist, bevorzugt Methan, in einer solchen Menge zuzugeben wird, daß der Sauerstoff bis zu einer Konzentration verdünnt ist, bei der das Gemisch nicht mehr zündfähig ist. Dieses Verfahren ist beispielsweise in der EP-B 0 719 768 beschrieben. Bevorzugt wird das Problem jedoch dadurch gelöst, daß ein Verfahren zur Aufarbeitung eines Gemisches, umfassend Propen und Sauerstoff, angewendet wird, in dem Sauerstoff nicht-destillativ aus dem Gemisch unter Erhalt eines weiteren Gemisches entfernt wird und aus dem weiteren Gemisch das Propen destillativ abgetrennt wird. Dieses Verfahren ist in der DE-A 100 01 401.1 beschrieben, die diesbezüglich vollumfänglich durch Bezugnahme in den Kontext der vorliegenden Anmeldung einbezogen wird.

Prinzipiell kann gemäß des oben beschriebenen Verfahrens Methanol als Lösungsmittel eingesetzt und neben Methanol ein oder mehrere weitere geeignete Lösungsmittel verwendet werden. Dieses mindestens eine weitere Lösungsmittel kann, wie Methanol, ebenfalls aufgearbeitet und in das Verfahren rückgeführt werden. Solche weiteren Lösungsmittel sind unter anderem

Wasser,

10

15

20

- Alkohole, bevorzugt niedere Alkohole, weiter bevorzugt Alkohole mit weniger als 6 Kohlenstoffatomen wie beispielsweise Ethanol, Propanole, Butanole, Pentanole,
 - Diole oder Polyole, bevorzugt solche mit weniger als 6 Kohlenstoffatomen,
 - Ether wie beispielsweise Diethylether, Tetrahydrofuran, Dioxan, 1,2-Diethoxyethan, 2-Methoxyethanol,
- 30 Ester wie beispielsweise Methylacetat oder Butyrolacton,
 - Amide wie beispielsweise Dimethylformamid, Dimethylacetamid, N-Methylpyrrolidon,

- Ketone wie beispielsweise Aceton,
- Nitrile wie beispielsweise Acetonitril

15

20

- oder Gemische aus zwei oder mehr der vorgenannten Verbindungen.
- Als Katalysatoren zur Umsetzung des Propens zu Propylenoxid sind prinzipiell alle, bevorzugt alle heterogenen Katalysatoren denkbar, die für die jeweilige Umsetzung geeignet sind. Bevorzugt werden dabei Katalysatoren verwendet, die ein poröses oxidisches Material wie z.B. einen Zeolith umfassen. Vorzugsweise werden Katalysatoren eingesetzt, die als poröses oxidisches Material ein Titan-, Vanadium-, Chrom-, Niob- oder Zirkonium-haltigen Zeolith umfassen.

Im besonderen existieren Zeolithe, die kein Aluminium enthalten und bei denen im Silikatgitter anstelle des Si(IV) teilweise Titan als Ti(IV) vorhanden ist. Die Titanzeolithe, insbesondere solche mit einer Kristallstruktur vom MFI-Typ, sowie Möglichkeiten zu ihrer Herstellung sind beschrieben beispielsweise in der EP-A 0 311 983 oder der EP-A 0 405 978.

Titanzeolithe mit MFI-Struktur sind dafür bekannt, daß sie über ein bestimmtes Muster bei der Bestimmung ihrer Röntgenbeugungsaufnahmen sowie zusätzlich über eine Gerüstschwingungsbande im Infrarotbereich (IR) bei etwa 960 cm⁻¹ identifiziert werden können und sich damit von Alkalimetalltitanaten oder kristallinen und amorphen TiO₂-Phasen unterscheiden.

Dabei sind im einzelnen Titan-, Vanadium-, Chrom-, Niob-, Zirkoniumhaltige Zeolithe mit Pentasil-Zeolith-Struktur, insbesondere die Typen mit röntgenografischer Zuordnung zur ABW-, ACO-, AEI-, AEL-, AEN-, AET-, AFG-, AFI-, AFN-, AFO-, AFR-, AFS-, AFT-, AFX-, AFY-, AHT-, ANA-, APC-, APD-, AST-, ATN-, ATO-, ATS-, ATT-, ATV-, AWO-, AWW-, BEA, BIK-, BOG-, BPH-, BRE-, CAN-, CAS-, CFI-, CGF-, CGS-, CHA-, CHI-, CLO-, CON-, CZP-, DAC-, DDR-, DFO-, DFT-, DOH-, DON-, EAB-, EDI-, EMT-, EPI-, ERI-, ESV-, EUO-, FAU-, FER-, GIS-, GME-, GOO-, HEU-, IFR-, ISV-, ITE-, JBW-, KFI-, LAU-, LEV-, LIO-, LOS-, LOV-, LTA-, LTL-, LTN-, MAZ-, MEI-, MEL-, MEP-, MER-, MFI-, MFS-, MON-, MOR-, MSO-, MTF-, MTN-, MTT-, MTW-, MWW-, NAT-, NES-, NON-, OFF-, OSI-, PAR-, PAU-, PHI-, RHO-, RON-, RSN-, RTE-, RTH-, RUT-, SAO-,

SAT-, SBE-, SBS-, SBT-, SFF-, SGT-, SOD-, STF-, STI-, STT-, TER-, THO-, TON-, TSC-, VET-, VFI-, VNI-, VSV-, WEI-, WEN-, YUG-, ZON-Struktur sowie zu Mischstrukturen aus zwei oder mehr der vorgenannten Strukturen. Denkbar sind für den Einsatz im erfindungsgemäßen Verfahren weiterhin titanhaltige Zeolithe mit der Struktur des UTD-1, CIT-1 oder CIT-5. Als weitere titanhaltige Zeolithe sind solche mit der Struktur des ZSM-48 oder ZSM-12 zu nennen.

5

10

20

25

30

Als besonders bevorzugt sind für das erfindungsgemäße Verfahren Ti-Zeolithe mit MFI-, MEL- oder MFI/MEL-Mischstruktur anzusehen. Als weiter bevorzugt sind im einzelnen die Ti-enthaltenden Zeolith-Katalysatoren, die im allgemeinen als "TS-1", "TS-2", "TS-3" bezeichnet werden, sowie Ti-Zeolithe mit einer zu β-Zeolith isomorphen Gerüststruktur zu nennen.

Insbesondere bevorzugt wird im erfindungsgemäßen Verfahren ein heterogener Katalysator, der das titanhaltige Silikalit TS-1 umfaßt, verwendet.

Demgemäß betrifft die vorliegende Erfindung auch ein Verfahren,wie oben beschrieben, das dadurch gekennzeichnet ist, daß zur Herstellung des Propylenoxides ein Zeolithkatalysator, bevorzugt ein Titansilikalit-Katalysator und insbesondere ein Titansilikalit-Katalysator der Struktur TS-1 eingesetzt wird.

Dabei ist es im erfindungsgemäßen Verfahren möglich, als Katalysator das poröse oxidische Material an sich zu verwenden. Selbstverständlich ist es jedoch auch möglich, als Katalysator einen Formkörper einzusetzen, der das poröse oxidische Material umfaßt. Dabei können zur Herstellung des Formkörpers, ausgehend von dem porösen oxidischen Material, alle Verfahren gemäß dem Stand der Technik eingesetzt werden.

Sollte es Rahmen des erfindungsgemäßen Verfahrens erforderlich sein, so kann der eingesetzte Katalysator regeneriert werden. Solche Verfahren sind beispielsweise in der DE-A 100 15 246.5 beschrieben, die diesbezüglich durch Bezugnahme in den Kontext der vorliegenden Anmeldung einbezogen wird.

In den folgenden Beispielen wird die vorliegende Erfindung näher erläutert.

Beispiele

5

Vergleichsbeispiel

Ein Gemisch aus Methanol, 30 %iger wäßriger Wasserstoffperoxidlösung und Propen im Massenverhältnis 64,5: 15,5: 20 wurde in einem Autoklaven mit TS-1-Pulver bei 0°C unter Eigendruck solange umgesetzt, bis der Wasserstoffperoxid-Umsatz über 99 % lag.

Anschließend wurde der Reaktorinhalt über eine Steigleitung mit eingebautem Filter, der zur Rückhaltung des Katalysators diente, in eine auf 0 °C gekühlte Blase einer Destillationsapparatur geleitet.

15

20

10

Das Rohprodukt wurde dann destilliert und diejenige Fraktion, die im Bereich von 33 bis 36 °C siedet und das Propylenoxid enthält, gesammelt.

Die Destillation wurde dann fortgeführt und der Schnitt (S) mit einem Siedepunkt im Bereich von 56 bis 66 °C gesammelt. Der Schnitt enthielt im wesentlichen die gesamte Menge an Methanol mit geringen Mengen an Acetaldehyd (ca. 0,3 bis 0,6 Gew.-%), Aceton (ca. 0,1 bis 0,3 Gew.-%), 1,1-Dimethoxyethan (ca. 0,4 bis 0,8 Gew.-%) und Methylformiat (ca. 50 bis 120 ppm). Die Gew.-%-Angaben sind jeweils bezogen auf das Gewicht des Schnittes.

Die oben beschrieben Umsetzung des Propens wurde im Anschluß daran mit dem Metha-25 nolschnitt (S) als Lösungsmittel wiederholt. Die Destillation des erhaltenen Rohproduktes ergab einen Propylenoxid-Schnitt (Destillationsfraktion im Bereich von 33 bis 36 °C), der

einen Methylformiatgehalt im Bereich zwischen 1000 und 2500 ppm aufwies.

Erfindungsgemäßes Beispiel

Die erste Umsetzung und die erste Destillation wurden gemäß Vergleichsbeispiel wiederholt.

Der erhaltene Methanolschnitt (S) wurde einer zweiten Destillation unterzogen, wobei eine Kolonne mit mindestens zehn theoretischen Böden eingesetzt wurde. Es wurde solange Kopfprodukt abgenommen, bis die Kopftemperatur 58 °C überstieg. Insgesamt wurden ca. 1 % der eingesetzten Methanol-Fraktion als Kopfprodukt abdestilliert. Das verbleibende Sumpfprodukt enthielt weniger als 10 ppm Methylformiat.

Mit diesem gewonnenen Methanol als Sumpfprodukt wurde die Umsetzung des Propens mit Wasserstoffperoxid wiederholt.

15

5

10

Die Destillation des erhaltenen Rohproduktes ergab einen Propylenoxid-Schnitt (Destillationsfraktion im Bereich von 33 bis 36 °C), der einen Methylformiatgehalt im Bereich von weniger als 10 ppm aufwies.

Der Gehalt an Methylformiat wurde jeweils über Gaschromatographie bestimmt.

Patentansprüche

5

10

15

20

- 1. Verfahren zur Herstellung von Propylenoxid in Gegenwart von Methanol, in dem aus einem Gemisch, umfassend Propylenoxid und Methanol, Propylenoxid abgetrennt wird und das resultierende Gemisch, umfassend Methanol, aufgearbeitet wird, dadurch gekennzeichnet, daß bei der Aufarbeitung aus einem Gemisch, umfassend Methanol und Methylformiat, Methanol abgetrennt wird.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, , daß die Abtrennung des Methanols aus dem Gemisch, umfassend Methanol und Methylformiat, in einer Destillationskolonne mit mindestens 5 theoretischen Böden bei Drücken im Bereich von 0,2 bis 50 bar durchgeführt wird.
 - Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß das im Rahmen der Aufarbeitung abgetrennte Methanol einen Gehalt an Methylformiat von weniger als 500 ppm aufweist.
 - 4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß das im Rahmen der Aufarbeitung von Methylformiat abgetrennte Methanol in das Verfahren rückgeführt wird.

25

- 5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, in dem
 - (i) in mindestens einer Reaktionsstufe Propylenoxid aus Propen und Wasserstoffperoxid in Gegenwart von Methanol hergestellt wird, wobei ein Gemisch (Gi) erhalten wird, das Methanol, Propylenoxid und Wasser umfaßt,

- aus dem Gemisch (Gi) das Propylenoxid abgetrennt wird, wobei ein Gemisch (ii) (Gii) erhalten wird, das Methanol und Wasser umfaßt,
- aus dem Gemisch (Gii) Wasser abgetrennt wird, wobei ein Gemisch (Giii) erhalten wird, das Methanol und Methylformiat umfaßt,
- aus dem Gemisch (Giii) Methanol abgetrennt und 5
 - das gemäß (iv) abgetrennte Methanol in (i) rückgeführt wird. (v)
 - Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß das Wassers gemäß (iii) 6. destillativ abgetrennt wird, wobei
- (w) aus dem Gemisch (Gii) in einer ersten Destillationskolonne über Kopf ein Ge-10 misch (Gw) abgetrennt wird, das hauptsächlich Methanol und Methylformiat umfaßt,
 - das aus der ersten Destillationskolonne über Sumpf erhaltene Gemisch als Feed (x) einer zweiten Destillationskolonne zugeführt wird,
- aus der zweiten Destillationskolonne über Kopf ein Gemisch (Gy) erhalten 15 (y) wird, das hauptsächlich Methanol und Methylformiat umfaßt, und
 - die Gemische (Gw) und (Gy) unter Erhalt des Gemisches (Giii) vereinigt wer-(z) den.
- Verfahren nach Anspruch 5 oder 6, dadurch gekennzeichnet, daß die Abtrennung des 7. 20 Propylenoxids gemäß (ii) in mindestens zwei Stufen (a) und (b) erfolgt, wobei
 - aus dem Gemisch (Gi), das zusätzlich zu Methanol, Propylenoxid und Wasser (a) in (i) nicht umgesetztes Propen umfaßt, Propen unter Erhalt eines Gemisches (Ga), umfassend Methanol, Propylenoxid und Wasser, abgetrennt wird und
- aus dem Gemisch (Ga) Propylenoxid unter Erhalt des Gemisches (Gii) abge-25 (b) trennt wird.

- 8. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Abtrennungen gemäß

 (a) und (b) destillativ bei
 - (a) einem Druck im Bereich von 0,2 bis 25 bar in einer Kolonne mit mindestens 5 theoretischen Böden und
- (b) einem Druck im Bereich von 0,3 bis 10 bar in einer Kolonne mit mindestens 20 theoretischen Böden
 erfolgen.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß zur Herstellung des Propylenoxides ein Zeolithkatalysator, bevorzugt ein Titansilikalit-Katalysator und insbesondere ein Titansilikalit-Katalysator der Struktur TS-1 eingesetzt wird.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

d Application No

PCT/EP 01/07717 A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07D301/32 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system tollowed by classification symbols) IPC 7 C07D Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) WPI Data C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category ° 1-9 US 5 107 002 A (T. T. SHIH) A 21 April 1992 (1992-04-21) cited in the application claims 1-8 1-9 US 5 106 458 A (R. A. MEYER ET AL.) Α 21 April 1992 (1992-04-21) cited in the application claims 1-10 1-9 US 3 881 996 A (J. P. SCHMIDT) A 6 May 1975 (1975-05-06) claims 1-6 1-9 US 3 715 284 A (S. P. BURNS ET AL.) Α 6 February 1973 (1973-02-06) claims 1-4 -/--Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. Special categories of cited documents: *T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance cited to understand the principle or theory underlying the invention *E* earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is Taken alone 'L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) 'Y' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled O document referring to an oral disclosure, use. exhibition or document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed '8' document member of the same patent family Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search 18/12/2001 12 December 2001 Authorized officer Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

Herz, C

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

nal Application No PCT/EP 01/07717

	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to claim No.
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	LICIEVALITI TO CASIIII 140.
A	US 3 350 417 A (R. C. BINNING, H. R. NULL) 31 October 1967 (1967-10-31) claims 1-14	1-9
A	US 3 838 020 A (O. KAGEYAMA ET AL.) 24 September 1974 (1974-09-24) claims 1-9	1-9
A	US 5 489 366 A (H. S. JONGENBURGER) 6 February 1996 (1996-02-06) claims 1-17	1-9
A	DD 215 084 B (VEB CHEMISCHE WERKE BUNA) 31 October 1984 (1984-10-31) claim 1	1-9
A	EP 0 524 816 A (TEXACO CHEMICAL CO.) 27 January 1993 (1993-01-27) claims 1-6	1-9
	·	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

tr : ial Application No PCT/EP 01/07717

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
US 5107002	Α	21-04-1992	DE DE	69110425 69110425		20-07-1995 12-10-1995
			EP	0489595	A1	10-06-1992
US 5106458	Α	21-04-1992	CA	2059322		27-01-1993
•			DE	69227952		04-02-1999
			DE ,	69227952		27-05-1999
			EP	0524816 3078407		27-01-1993 21-08-2000
			JP JP	5194454		03-08-1993
US 3881996		- - 06-05-1975	BE	822375	 Δ1	20-05-1975
05 3001990	Λ.	00 03 13/3	DE	2454115		22-05-1975
			ES	432152		16-09-1976
			FR	2251561		13-06-1975
			GB	1420058		07-01-1976
			IT	1021956	В	20-02-1978
			JP	50083305		05-07-1975
			NL 	7414964	A ,B,	23-05-1975
US 3715284	Α	06-02-1973	NONE			
US 3350417	Α	31-10-1967	DE	1543174		02-01-1970
			FR	1429503		11-05-1966
			GB	1077555		02-08-1967
			NL 	6501795	A ,B	13-08-1965
US 3838020	Α	24-09-1974	JP	832595		27-10-1976
			JP	48061407		28-08-1973
			JP	51002443		26-01-1976
			CA	977303		04-11-1975
•			DE	2258521		07-06-1973
			FR	2162127 1410066		13-07-1973 15-10-1975
			GB NL	7216074		05-06-1973
US 5489366		06-02 - 1996	 CA	2142062	 A1	29-09-1995
	••	22 22 2230	EP	0675119		04-10-1995
			JP	7278127	Α	24-10-1995
DD 215084	В	16-04-1998	DD	215084		31-10-1984
			DD	215084	B5	16-04-1998
EP 524816	Α	27-01-1993	US	5106458		21-04-1992
			CA	2059322		27-01-1993
			DE.	69227952		04-02-1999
			DE	69227952		27-05-1999
			EP	0524816		27-01-1993 21-08-2000
			JP JP	3078407 5194454		03-08-1993
			OT.	9134494	Α	03 00 1993

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 01/07717

A. KLASSI IPK 7	ifizierung des anmeldungsgegenstandes C07D301/32		
1 T N /	CU/U301/32		
	nternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas RCHIERTE GEBIETE	ssifikation und der IPK	
Recherchie	ner Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo	ole)	
IPK 7	C07D		
	a service and a	" A ship don Cobiote	
Recherchier	nte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchienen Gebieie	e fallen
	dilada ak kilopaigaha Datanbank (A	Out had and warrendete	- · · ·
	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	lame der Datenbank und evn. Verwendere	Sucndegrine)
WPI Da	ta -		
AIS WE	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Α	US 5 107 002 A (T. T. SHIH)	•	1-9
	21. April 1992 (1992-04-21) in der Anmeldung erwähnt	!	
	Ansprüche 1-8		
			1.0
A	US 5 106 458 A (R. A. MEYER ET AL 21. April 1992 (1992-04-21))	1-9
	in der Anmeldung erwähnt		
	Ansprüche 1-10		
A	US 3 881 996 A (J. P. SCHMIDT)		1-9
	6. Mai 1975 (1975-05-06)		
	Ansprüche 1-6		
Α	US 3 715 284 A (S. P. BURNS ET AL)	1-9
	6. Februar 1973 (1973-02-06) Ansprüche 1-4		
	-	-/	
<u> </u>	<u> </u>		
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	Siehe Anhang Patenttamilie	
1	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : entlichung, die den altgemeinen Stand der Technik definiert.	*T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht	t worden ist und mit der
aber n	miliculuig, die den angemeinen Stand der Fechnik delinien, nicht als besonders bedeulsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur Erfindung zugrundeliegenden Prinzips	r zum Verständnis des der
Anmel		Theorie ängegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeu kann allein aufgrund dieser Veröffentlic	
schein andere	nen zu lässen, oder durch die das Veröffentlichungsdalum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden	erlinderischer Tätigkeit berühend betra	ichtet werden
ausgel	ær die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie elührt)	kann nicht als auf erfinderischer Tätigk werden, wenn die Veröffentlichung mit	einer oder mehreren anderen
l eine B	antlichung, die sich aut eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht antlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach	Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann	Verbindung gebracht wird und naheliegend ist
dem b	peanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	*8* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Absendedatum des internationalen Red	
Datum ues /	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalismons	Cherchenvenans
1:	2. Dezember 2001	18/12/2001	
Name und F	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Herz, C	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

ti phales Aktenzeichen
PCT/EP 01/07717

	A A A WEST TO A A A SECURITY UNITED! ACEN	1/0//1/
C.(Fortsetz Kategorie*	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teite	Betr. Anspruch Nr.
Kategone	Bezeichnung der Verönlenluchlung, Soweil erfordenten ander Angade der im Genden neuen verein	56
A	US 3 350 417 A (R. C. BINNING, H. R. NULL) 31. Oktober 1967 (1967-10-31) Ansprüche 1-14	1-9
A	US 3 838 020 A (O. KAGEYAMA ET AL.) 24. September 1974 (1974-09-24) Ansprüche 1-9	1-9
A	US 5 489 366 A (H. S. JONGENBURGER) 6. Februar 1996 (1996-02-06) Ansprüche 1-17	1-9
A	DD 215 084 B (VEB CHEMISCHE WERKE BUNA) 31. Oktober 1984 (1984-10-31) Anspruch 1	1-9
A	EP 0 524 816 A (TEXACO CHEMICAL CO.) 27. Januar 1993 (1993-01-27) Ansprüche 1-6	1-9
		
	·	
	<u> </u>	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

In ates Aklenzeichen
PCT/EP 01/07717

	cherchenbericht tes Patentdokume	ent	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US	5107002	A	21-04-1992	DE DE EP	69110425 D1 69110425 T2 0489595 A1	20-07-1995 12-10-1995 10-06-1992
US	5106458	Α	21-04-1992	CA DE DE EP JP JP	2059322 A1 69227952 D1 69227952 T2 0524816 A2 3078407 B2 5194454 A	27-01-1993 04-02-1999 27-05-1999 27-01-1993 21-08-2000 03-08-1993
US	3881996	Α	06-05-1975	BE DE ES FR GB IT JP NL	822375 A1 2454115 A1 432152 A1 2251561 A1 1420058 A 1021956 B 50083305 A 7414964 A ,B,	20-05-1975 22-05-1975 16-09-1976 13-06-1975 07-01-1976 20-02-1978 05-07-1975 23-05-1975
US	3715284	Α	06-02-1973	KEINE		
US	3350417	Α	31-10-1967	DE FR GB NL	1543174 A1 1429503 A 1077555 A 6501795 A ,B	02-01-1970 11-05-1966 02-08-1967 13-08-1967
US	3838020	A	24-09-1974	JP JP JP CA DE FR GB NL	832595 C 48061407 A 51002443 B 977303 A1 2258521 A1 2162127 A1 1410066 A 7216074 A	27-10-1976 28-08-1973 26-01-1976 04-11-1975 07-06-1973 13-07-1973 15-10-1975 05-06-1973
US	5489366	Α	06-02-1996	CA EP JP	2142062 A1 0675119 A2 7278127 A	29-09-1995 04-10-1995 24-10-1995
DD	215084	В	16-04-1998	DD DD	215084 A1 215084 B5	31-10-1984 16-04-1998
EP	524816	Α	27-01-1993	US CA DE DE EP JP JP	5106458 A 2059322 A1 69227952 D1 69227952 T2 0524816 A2 3078407 B2 5194454 A	21-04-1992 27-01-1993 04-02-1999 27-05-1999 27-01-1993 21-08-2000 03-08-1993